PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-124883

(43) Date of publication of application: 14.05.1990

(51)Int.CI.

C07D311/58 C07D311/04 C07D311/36 C07D311/38 C07D311/64 C09K 15/10 C12P 17/18 //(C12P 17/18 C12R 1:465)

(21)Application number : 63-278780

(71)Applicant: KITASATO INST:THE

(22)Date of filing:

04.11.1988

(72)Inventor: OMURA SATOSHI

KOMIYAMA HIROKI FUNAYAMA SHINJI

(54) ISOFLAVONE DERIVATIVE HAVING ANTIOXIDATION ACTIVITY AND PRODUCTION THEREOF

(57)Abstract:

NEW MATERIAL: The compound of formula (dotted line is single or double bond; X is 0 or H2; R1-R9 are H, OH, methoxy, ethoxy, methylthio, carboxylic acid group or halogen; R1 and R2, R2 and R3, R3 and R4, R5 and R6, R6 and R7, R7 and R8 or R8 and R9 may together form methylenedioxy).

USE: An antioxidant.

PREPARATION: A microbial strain belonging to genus Streptomyces and capable of producing the compound of formula [e.g., Streptomyces sp. OH-1049 (FERM P-9858)] is cultured at 24-30°C for 1-8hr preferably by submerged aeration and agitation culture process.

◎公開特許公報(A) 平2-124883

ØInt. CJ.	5	識別記号	庁内整理番号	② 公開	平成2年(1990)5月14日
C 07 D	311/58 311/04 311/38 311/38		7375-4C 7375-4C 7375-4C 7375-4C		
C 09 K	311/64 15/10	n	7375—4°C 7043—4H		
G 12 P G 12 P C 12 R	17/18 17/18 1:465)	D	8931-4B		

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全11頁)

砂発明の名称 抗酸化作用を有するイソフラボン誘導体およびその製造法

②特 頭 昭63-278780 ②出 題 昭63(1988)11月4日

成免 明 者 大 村 警 東京都世田谷区瀬田 5 -12-7

@発 男 者 小 見 山 寛 機 神奈川県横浜市南区六ツ川2丁目3番地の30I サンライ

太弘明寺104号

@発 明 者 船 山 信 次 神奈川県横浜市緑区長津田7丁目10-18-301

②出 願 人 北里研究所(社団法 東京都港区白金5丁目9番1号

人)

愈代 理 人 弁理士 小林 和憲 外1名

明 節 苦

1. 発明の名称

抗酸化作用を有するイソフラボン誘導体および その製造法

2. 物許請求の疑題

切、一般武

$$R_3$$
 R_2
 R_1
 R_3
 R_6
 R_6
 R_7

(式中、 → → な一度結合または二重結合、X は OまたはH:、R: ~ R。 は各々H、OH、メト キン、エトキシ、メチルテオ、カルボン酸または ハロゲン原子を示すか、あるいはR。とR:、 P: とR:、R。とR。、R。とR。、R。とR。、 R:とR。 およびR。とR。 のいずれか 1 つまた は2つ以上のメチレンジオキシ基を形成していて もよい)で扱されるイソフラギン誘導体またはそ の塩。

心、ストレプトマイセス属に属し、一股式

$$R_3$$
 R_2
 R_1
 R_3
 R_5
 R_6
 R_9
 R_8

(式中、 com は一盤結合または二盤結合、Xは Oまたはけ、、R, ~R。は各々別、Ofl、メト キシ、メテルテオ、エトキシ、カルボン酸または ハロゲン原子を示すか、あるいはR、ムR。、 R。 とR。、R。とR。、R。とR。、R。とR。、 R, とR。およびR, とR。のいずれかしつまた は2つ以上のメチレンジオキシ苔を形成してもよ い)で表されるイソフラボン誘導体を生産する能 力を有する磁性物を培他に培養して該イソフラボン誘導体を生産蓄積せしめ、得られた培養物から 該イソフラボン誘導体を深取することを特徴とす る上記一般式で表されるイソフラボン誘導体また はその類の製造法。

3、発明の詳超な説明

(磁製上の利用分野)

本発明は、抗酸化剤として有用なイソフラボン 誘導体およびその製造法に関する。

(従来の技術)

従来、天然物由来の抗酸化活性を有する物質としては、αートコトリエノール、ァートコフュロール、ビタミンE、イソフラボン誘導体などが知られている。

イソフラボン誘頭体は、植物出来または化学合成により得られることが知られている(A a . A c a d e . B r a s i l . C i e n c . <u>10</u>. 1 47-150(1968). Agr. Biol. C h e m . . <u>32</u>(6). 740~746(1968). J. Agr. Food. C h e m . .

24、1174~1177 (1976)、米国特許第4、157、984 (1979)、米国特許第4、264、509 (1981)) か挙げられる。

(発明が解決しようとする課題)

本発明は、放生物の強生する抗酸化活性物質を 母ることを目的とする。

(課題を解決するための学段)

本発明者らは、有用な生理活性物質を得ること を目的として、機々の放線閣を分離し、その生鬼 物について研究を行った結果、良寮都與武蔵の主 境から新たに分離した放線菌が、その発養物中に 抗酸化活性を有するイソフラノイド誘導体を生産 することを見出し、本発明を完成したものである。

即ち、本義萌は、一級式

$$R_3$$
 R_2
 R_1
 R_3
 R_4
 R_5
 R_6
 R_7

(式中、 come は一無結合または二無結合、Xは O R たは H 。、R 。 マ R 。 は各々 H 、 O H 、 ノ ト キシ、 ノ チルナオ、 エトキシ、 カルボン酸 または ハロゲン原子を示すか、 あるいは R 。 と R 。 、 R 。 と R 。 、 R 。 と R 。 、 R 。 と P 。 、 を R 。 と R 。 、 R 。 と P 。 、 を R 。 と R 。 と R 。 のいずれか 1 つまた は 2 つ以上の メ チレンジオ キシ 葢を 形成 して もよ い) で 設される イソフラ ボン 読 算作 また は その 塩 およびその 製造法である。

上記の塩としては、薬学的に許容し得る塩が好ましい。例えば、ナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩などが挙げられる。

本発明のイソフラボン誘導体を出産する能力を 有する微生物は、ストレプトマイセス展に属する が、例えば本発明者らが分離したストレプトマイ セス属に属する菌株OH-1049は、本発明に 最も有効に使用される菌株の一例であって、本菌 株OH-1049の菌学的性質を示すと次の通り である。

(1) 形態的性質

栄養療来は、各種業天培地上でよく発達し、分 防は観念されない。気菌素はスターチ無種塩寒天 増地等で豊富に着生し、灰色を呈する。顕微鏡下 の観察では、気間系は直線状を呈し、20ケ以上 の粒子の連鎖が認められる。脱子の大きさは1. 1×1、7ヵmで、卵型である。肚子の表面は平 滑である。菌核、医子のうおよび遊走子は見出されない。

(11)各種培地上での性状

イー・ピー・シャーリング (B. B. shie ling) とデー・ゴットリーブ (D. Goli lieb) の方法 (インターナショナル・ジャー

特爾平2-124883(3)

ナル・オブ・システィマティック・バクテリオロジー、 6 巻、 3 1 3 頁、 1 9 6 6 年)によって 選べた本生窓苗の笹菱牧状を次表に示す。 色質は 健準色として、カラー・ハーモニー・マニュアル 第 4 版 (コンテナー・コーポレーション・オブ・ アメリカ・シカゴ、 1 9 5 8 年)を用いて決定し、 色居名とともに括弧内にそのコードを併せて記した。以下は特記しない限り、 2 7 で、 2 週間目の 各培地における観察の結果である。

培养性抗

	<u> </u>	1
	生育	
	基獨	ライトアイポリー
シュククロー	V	(2 c 2)
ス・研設警察	朱齒朵	甘朗、杨牧、
天		ライトベージュ
		(3 e c)
	可熔性色	生産しない
	君	
		<u> </u>

}	生育	良好に生育、
		ライトアイポリー
グルコース・	A	(2 c a)
アスパラギン	襄直	ライトマスタード
寒天		97 (214)
(ISP)	余 閣戾	豊富に着生、
		ピコード状、
		シルバーグレイ
		(3 ! e)
	可将性色	佐座しない
	亲	
	生 齊	良好に些宵、
		ライトアイポリー
		(200)
グリセロール	其他	コパルトタン
・アスパラギ	4	(2 q e)
・アスパラギ ン寒天	永歯次	豊容に着性、

	可溶性色素	アミューズ (5 f e) 生産しない
	生穷 .	良好に生育い
スターチ・無機塩寒天	西西	(2 e s) ライトマスタード タン (2 i e)
(187)	杀菌炭	豊富に着生、 ピロード状、
	可溶性色	アミューズ (5 1 o) 生産しない
	君	
チロシン察天	生育	皮好に生育、 アイボリ
(1 S P)		(2 d b)

	五百	クラブブラウン
		(3 p f)
	集團系	中程度に着性、
		ピロード状、
		コペルトグレイ
		(2 5 4)
	可辩性色	生塑しない
	궂	
	生育	中極度に浸透して
		生育 、
		ライトアイポリー
		(2¢s)
オートミル祭	33 2B	ライトマスタード
天(181)	<u> </u>	タン
		(2 i e)
	朱蓝条	中程度に表成、
		ピロード状、
		シャドーグレイ
		(5 i h)
}		i

	可溶性色素	生産しない
	生育	中程度に生育、 ライトアイポリー
	塞面	(2 c e) ライトマスタード
酵母エキス・	新田	タン (2 i c)
表芽エキス寮	泉面泉	中程度に着生、
天 (157)		ピロード状、
		アミューズ (5 ()
	可沒性色	生産しない
·	*	
	生育	政经に生育、
,		ライトホィート
		(2 0 p)
党赛赛天	護圈	パンプー
	}	(28c)

1	条 密 发	豊富に若生.
		ピロード状、
		ブッシウィコー
200	3/4	グレイ
		(\$ d c }
	可衍生色	生恩しない
	*	
	生育	良好に生育.
		ローズベージュ
		(4 g c)
	真田	ライトアンバー
ペプトン・鮮		(3 1 c)
母エキス繁変	朱丽泉	中程度に若生、
(!\$P)		ピロード状、
	İ	クリーム
		()
	可溶性色	メイブル
	杂	(4 & e)

1	生育	
グルコース・		無色
硝酸塩笼灭	底面	パール(まちょ)
	朱鹤汉	鉄路に着生、
		サンド
		(3 c b)
	可溶性色	生産しない
	瓷	
	生育	良好に生育、
		ライトアイポリー
		(2 c p)
グリセロール	班面	サンド
・リンゴ酸カ		(3 c b)
ルシウム窓穴	気菌糸	中程度に著法、
		ピコード状、
		アミューズ
		(5 (0)
	可溶性色	生産しない
•	紫	
1		1

{		
	生育	良好に生育、
		ライトアイポリー
		(2 c a)
	異型	ライトホィート
グルコース・		(2 e a)
ペプトン寒天	未翻定	中程度以着生、
		ピロード状、
		አワイト (»)
		あるいは
		パールグレイ
		(13dc)
	可容性色	生産しない
	紫	
L		J

- (1111) 生理学的語性質
 - (1)メラニン色素の生成
 - (1)チロシン寒天

静性

(ロ) ペプトン・イースト鉄塞天

趋性

(ハ) グルコース・ペプトン・ゼ

合性

、セルロース

ラナン培地(21~23℃) 陸性

(ニ) トリプトン・イースト彼

降性 除性

(3) 硫化水素の生産

除性

の胡敖塩の選元

陝性 陰性

(5)ゼラチンの液化 (21~23℃)

(グルコース・ペプトン・ゼラチン

培建)

擬陽性

16!スターチの加水分解

の股胎乳の凝固(37℃)

陽性

肉股胎気のペプトン化 (31℃)

陽性

险经

份生育温度範囲

(10~37E)

保炭素源の利用性

(プリーダム・ゴトリーブ寒天培地)

利用する :グルコース、マンノース、ギ

シロース、フラクトース、ア

ラビノース

やや利用する;シュークロース

利用しない :ラフィノース、イノシトール

、ラムノース、メリビオース

(19) 超腿壁組成

砂セルロースの分解

細胞壁のジアミノピメリン酸はレレ型である.

なお、木関株はストレプトマイセス エスピー・0月-1049 (Straptomyces sp, 0月-1049) と称することとした (工業技術院後生物工業技術研究所、受配書「敬工研選系統第9858、FERM P-9858」)。

以上、イソフラボン語等体生産南について説明したが、放線菌の一般的能状として簡学上の性質は透けるないは適常行われる発外線質は、X線管的には変位誘導的などを用いる人工的変位を発明などを用いるのような人工的変位体は勿論、自然変位をある。ストレプトマイセス級に属し、イソフラボンのようレプトマイセス級に属し、イソフラボンを呼ばれるとかできる。

培養は過常浸とうまたは過無機体溶液などの好気的条件下で行うのがよい。工業的には深部通気機体培養が好ましい。培養温度は20~40℃でも行い得るが、通常は24~38℃で行うのが好ましい。培養時間は、液体培養の場合、通常1~8日培養を行えばよいが、好ましくはイソフラボ

ン誘導体の培養物中の蓄積量が増大に進した特に 培養を核了すればよい。これらの培徳組取、培地 の液性、培養温度、健停速度、通気量などの培養 条件は使用する菌株の種類や外部の条件などに始 じて好ましい結果が得られるよう適宜調節、選択 されることは言うまでもない。液体培養において 発泡があるときは、シリコン強、適物油、昇面活 性剤などの消泡剤を適宜使用される。

このようにして得られた培養物中に智積された イソフラボン請導体は関外内および培養診液中に 含有されるので、遠心分離して培養ろ欲と関係と に分離し、各々からイソフラボン誘導体を採取す るのが有利である。

培養ろ液からイソフラボン鉄海体を異取するには、培養ろ液を離離エチル壁の非親水性有機溶媒で信息するか、あるいは培養ろ板を活性炭、アルミナ、多孔性合成高分子樹脂、イオン交換樹脂などに吸着させ、酢酸エチルなどの溶出溶媒で消出し、得られた独出液または溶出液を設圧透解するか、またはヘキサンなどの有機溶媒を加えて次級

させればよい。得られた粗物質は、さらに脂溶性 物質の精製に過常用いられる公知の方法、例えば シリカゲル、アルミナなどの退存を用いるカラム クロマトグラフィーにより精製することができる。

関係からイソフラボン誘導体を採取するには、 国体を含水アセトンなどの含水鏡水性有機準備で 抽出し、得られた抽出版を健圧濃縮し、その濃縮 物を酢酸エチルで抽出し、この酢酸エチル抽出液 は、前記の培養ろ液から得た酢酸エチル抽出液と 合わせて分割精製するか、あるいは前記と同じ方 法で分類精製することができる。

このようにして得られたイソフラボン誘導体としては、例えば第1度に記載のCH-1048P 物質、OH-1048Q物質、OH-1048P 物質が挙げられる。

第1表

化学	08-1049F 物質	011-10490 物質	OK · 1049R		
排造					

500m 8 容坂口フラスコに食塩の、3外、きな粉2、0%、グリセロール2、9%を含む液体増脂(p H 7、0)(A 培地)100m 8 を設調し、これにグルコース1、0%、ペプトンり、5%、肉エキス0、5%、食塩の、3%、寒天1。2%を含む寒天餅が治地上に27でで14日 14年 249の斜断治費から1白魚耳を接殺し、役割17cm、部分120回往後するレシプロカル・シューカーで、27でで72時間ほとう培養して語母を得た。

次に301容ジャー・ファーメンターに A 塔地 201を仕込み波蘭した後、上記方法で得られた 201を性込み波蘭した後、上記方法で得られた 2011年 整無菌的に移植し、28℃で毎分150 10空気を通気し、提择しなから3日間培養して、 培養線約201を終た。

•				
	X	0	0	0
	R:	H	н	OH
	R:	н	н	B
	R:	- 0 н	OH	он
	R.	он	H	CE
	R,	H	14	н
	R.	н	он	ФH
	R,	ОН	ВG	ОН
	R.	H	ਮ	H
	R.	P:	H	ម
	UV	第1図の通	第2図の通	第3図の遺
		h { i F /	りくメタノ	り(メタノ
		- n =)	- ル牛)	- ル中)
	FR	第4回の通	第5図の選	第6國の速
		n (KBr	ð (KB ≠	Э (КВг
		法)	选)	热)

実施例?

強権物からのOH-1949P、Q、Rの抽出 実施例!で得られた培養液に約1 k 8のハイフロースーパーセルを加え吸引濾過し、その培養地 強約20 gに20 cの酵酸エテルを加え複評・抽 出した。水圏と酢酸エチル層とを分液後、水圏に 再び10 fの酵酸エチルを加え、健静・抽出した。 水圏と酢酸エチル圏とを分液後、肉酢酸エチル圏と を分液後、肉酢酸エチル圏と を分液後、肉酢酸エチル圏と を分液後、肉酢酸エチル圏と を分泌後、肉酢酸エチル圏と を分泌後、肉酢酸エチル圏 を含わせ、約2 gになるまで減圧濃縮し、濃縮 を約! cの酸イオン水で洗浄した後、有機溶 を無水硫酸ナトリウムで処理して脱水し、冷燥を 減圧下で留去した。このようにして、 OH-iO 49P、QおよびR物質を含する油設物質を得 た。

突缝的3

シリカゲルクロマトグラフィーによる放点物質 OH-1045P、Q、Rの特盤

実施例2で得られた抽状物質を、予めクロロホルムを用いて充塡された内径70mm、長さ30mmのシリカゲル60(Merck社製)カラ

トンを用いてOH~IO49P、Qを抽出することにより、OH~1049P、Q、R物質の組品

約1 m 8を10 m 8 に 密解させたサンブルを 注入し、限期海出途線としてメタノールー水(1:1) 弱合溶線を 用い、 被長 2 ? 0 n m の 隙外 部 吸 収 で O H - 1 0 4 9 P、 Q、 R 物質に 論当する ピークを 集めた。この 面分を 液圧 微縮して 抗 O H - 1 8 4 9 P、 Q、 R の 終品を それ ぞれ 約 0 . 1 m 8 を 得た。

实施例 5

<u>分取選届クロマトグラフィーによるのH-10</u> 45P、Q、Rの単態

分取調期クロマトグラフィーは、薄層クロマトグラフィー用プレートとしては、シリカゲル6
OFina、20×28cm(Mesch社製)を
別い、実施例3で得たのけー」のようP、Q、R
組生成物28msを少数のクロロボルムに熔かし、
これをシリカゲルブレートに帯状にスポットし、
この調阻板をクロロボルムーメタノール(3:
1) 退合溶媒で展開し、UVランプ(354mm)下で検出され得るOH-1049P、Q、R
を合有する器を選ぎ取られたシリカゲルを、アセ

ムに吸着せしめ、クロロネルムからメタノールに連続的に変化させる溶出溶薬を用いてクロマトグラフィーを行った。溶出液のうち、抗酸化活性のあるフラクションを集め、減圧遺騒し、聴度的10%程度のOH-1043P、Q、R物質含有面分を得た。

実施例 4

高速液体クロマトグラフィーによるOF-10 4 SP、Q、R物質の単型

実施例3で得たOH-1048P、Q、R物質 含有面分からOH-1045P、Q、Rの施品を 得るために次の高速クロマトグラフィーにより分 額積額した。

高速液体クロマトグラフィーは、送液ボンプとしてTORIROTARY-V(日本分光製)、 検出器としてUVIDBC-LOD-V(日本分光製)、カラムは、オクタデシルシラン化シリカゲルのYMCD-ODS-5、内径20mm×長さ250mm(山行化学研究所製)を用いた。実施例3で得たOH-1049P、Q、R粗生成物

されより、Un-10fgP、Q、R物質の 各々約1.5mgを得た。

本発明のイソフラボン誘導体は抗酸化剤として 有用である。活性酵器定量法(Uchiyama ら、Anas. Blochem., <u>86</u>, 271 ~278)により、その抗酸化活性を試験した。

第2表 抗酸化力の比較*

その疳果は第2岁の通りである。

(発明の効果)

<u>サンプル濃度</u> サンブル名	100	20	10	4 2 (a g		
αーኙລኑ ⁹	100	100	•	92 .	42	·
エノール	100	41	•	4 -	3	•
ロール						
ピタミンE O H - 1049 P				2 -	Ĭ	-
						•

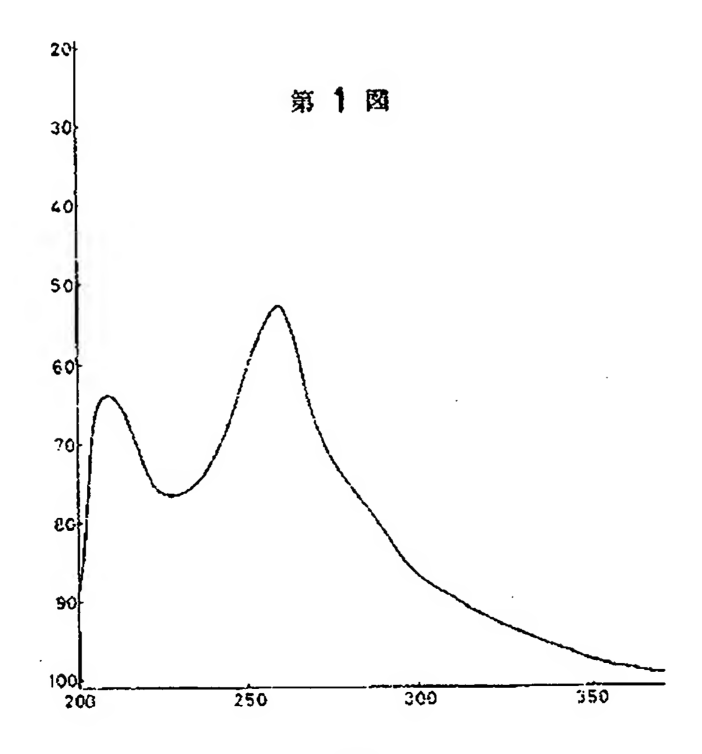
OH-1849 C	100	•	100	-	92	-	44
O H -1049 R	100	-	99	•	83		. [
O H - 1049 R O H - 1049E F	-100	100	100	96	93	-	28
リアセテート							

*コントロールに対するMDA (マロンジアルデヒド) 生成の抑制率 (%)

一:未試験

4、図面の簡単な説明

第1図はOH-1043P物質の鶏外級吸収スペクトル、第2図はOH-1049Q物質の染外 線吸収スペクトル、第3図はOH-1049R物 質の紫外線吸収スペクトル、第4図はOH-10 49P物質の赤外線吸収スペクトル、第5図はO H-1049Q物質の赤外線吸収スペクトル、第 6図はOH-1049R物質の赤外線吸収スペクトル、第



特開平2-124883 (9)

